# BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND





# Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 30 874 8

Anmeldetag:

09. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

Morphochem AG Aktiengesellschaft für kombi-

natorische Chemie, München/DE

Bezeichnung:

Neue Tubulysinanaloga

IPC:

C 07 K, C 07 D, A 61 K

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 21. Mai 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auttrag

Wallner

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

A 9161 08/00 EDV-L



1

### Neue Tubulysinanaloga

Die Vorliegende Erfindung betrifft neue Tubulysinanaloga sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur Behandlung von Krebserkrankungen.

Die Tubulysine wurden erstmals von der Gruppe von Höfle und Reichenbach (GBF Braunschweig) aus einer Kulturbrühe von Stämmen des Myxobakteriums Archangium gephyra isoliert (F. Sasse et al. J. Antibiot. 2000, 53, 879-885; W09813375; DE 10008089). Diese Verbindungen haben eine ausgesprochen hohe cytotoxische Aktivität gegenüber Säugetierzellinien mit IC50-Werten im picomolaren Bereich und sind daher in als potentielle Krebsmedikamente von grossem Interesse. Tubulysine (I) sind Tetrapeptide, die drei ungewöhnliche Aminosäuren enthalten, was ihre Synthese zu einer Herausforderung für die organische Synthesechemie macht.

20

Tubulysin A: R' = CH2CH(CH3)2; R'' = OH
Tubulysin B: R' = CH2CH2CH3; R'' = OH
Tubulysin C: R' = CH2CH3; R'' = OH
Tubulysin D: R' = CH2CH(CH3)2; R'' = H
Tubulysin E: R' = CH2CH2CH3; R'' = H

25

Ziel der vorliegenden Erfindung war es, neue Tubulysinanaloga bereitzustellen, die eine höhere 5 Wirksamkeit bzw. bessere pharmakologische Eigenschaften als die Naturstoffe aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel A-X-Y (II), worin

۸ –

X =

. . . . . . . . . .

und Y eine Gruppe der Formel -COR<sup>12</sup>, -CONR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> oder -COOR<sup>12</sup>, worin z ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine CH<sub>2</sub>-Gruppe oder eine Gruppe der Formel NR<sup>14</sup> sowie die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup>, R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heteroaralkylcycloalkyl-, Heteroaralkylcycloalkyl- oder ein Heteroaralkylrest, oder zwei der Reste gemeinsam Teil eines Cycloalkyl- oder Heterocycloalkylringsystems sind,

wobei Verbindungen der Formel (I), worin R ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, eine Alkenyl,- eine Aryloder eine Heteroarylgruppe und R` ein Wasserstoffatom, eine OH- eine Alkyl-, eine Aryl- oder eine Heteroarylgruppe ist, ausgenommen sind,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung 20 derselben.

Der Ausdruck Alkyl bezieht sich auf eine gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe, die 1 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 1 bis 12 Koh-25 lenstoffatome. besonders bevorzugt 1 bis Kohlenstoffatome aufweist, z.B. die Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-, Isobutyl-, tert-Butyl, n-Hexvl-, 2,2-Dimethylbutyl-, n-Octyl-, Allyl-, Isoprenyl- oder Hex-2-envl-Gruppe.

Die Ausdrücke Alkenyl und Alkinyl beziehen sich auf zumindest teilweise ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, die 2 bis 20

30

15

Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich auf eine Alkvl-. eine Alkenyl- oder eine Alkinyl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff oder Stickstoff), z.B. eine Alkyloxy-Gruppe wie z.B. Methoxy oder Ethoxy, oder eine Methoxymethyl-, Nitril-, Methylcarboxyalkylester-, Carboxyalkylesteroder 2,3-Dioxyethyl-Gruppe. Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich des weiteren auf eine Carbonsaure oder eine von einer Carbonsaure abgeleitete Gruppe wie Acvl, Acvloxy, Carboxyalkyl, Carboxvalkvlester z.B. Methyl-carboxyalkylester, Carboxyalkylamid, Alkoxycarbonyl oder Alkoxycarbonyloxy.

15

Der Ausdruck Cycloalkyl bzw. Cyclo- bezieht sich auf eine 20 gesättigte oder teilweise ungesättigte cyclische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe aufweist, die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 3 bis 10 Kohlenstoffatome enthalt, z.B. die Cyclopropyl-,

25 Cyclohexyl-, Tetralin- oder Cyclohex-2-enyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heterocycloalkyl bzw. Heterocyclo bezieht sich auf eine Cycloalkylgruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind und kann beispielsweise für die Piperidin-, Morpholin-, N-Methylpiperazin- oder N-Phenylpiperazin-Gruppe stehen.

Die Ausdrücke Alkylcycloalkyl bzw. Heteroalkylcycloalkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Cycloalkyl- bzw. Heterocycloalkyl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkylgruppen enthalten.

Der Ausdruck Aryl bzw. Ar bezieht sich auf eine aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 5 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 5 oder 6 bis 10 Kohlenstoffatome enthält z.B. eine Phenyl-, Naphthyl-, 2-, 3- oder 4-Methoxyphenyl-, 2-, 3- oder 4-Ethoxyphenyl-, 4-Carboxyphenylalkyl- oder 4-Hydroxyphenyl-Gruppe.

15

Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich auf eine Aryl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind, z.B. die 20 4-Pyridyl-, 2-Imidazolyl-, 3-Pyrazolyl- und Isochinolinyl-Gruppe.

Die Ausdrücke Aralkyl bzw. Heteroaralkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen 25 sowohl Aryl- bzw. Heteroaryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl- und/oder Cycloalkyl- und/oder Heterocycloalkylgruppen enthalten, z.B. die Tetrahydroisochinolinyl-, Benzyl-, 2- oder 3-Ethyl-indolyl- oder 4-Methylpyridino-Gruppe.

30

Die Ausdrücke Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Heteroalkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl und Heteroaralkyl beziehen sich auch auf Gruppen, in denen ein oder mehrere Wasserstoffatome solcher Gruppen durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH<sub>2</sub> oder NO<sub>2</sub>-Gruppen ersetzt sind. Diese Ausdrücke beziehen sich weiterhin auf Gruppen, die mit unsubstituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Aralkyl- oder Heteroaralkyl-Gruppen substituiert sind.

Verbindungen der Formel (II) können aufgrund ihrer Substitution ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten. Die vorliegende Erfindung umfasst daher sowohl alle reinen Enantiomere und alle reinen Diastereomere, als auch deren Gemische in jedem Mischungsverhältnis.

15 Bevorzugt weist A die folgende Struktur auf:

Des weiteren bevorzugt ist z eine CH2-Gruppe.

20 Weiter bevorzugt weist X die folgenden Strukturen auf:

Wiederum bevorzugt ist Y eine Gruppe der Formel- $CONR^{12}R^{13}$ .

Besonders bevorzugt ist R<sup>7</sup> ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, oder eine Heteroalkylkette.

Weiter bevorzugt ist  $R^{11}$  ein Wasserstoffatom oder eine Acetylgruppe.

Beispiele für pharmakologisch akzeptable Salze der Verbindungen der Formel (II) sind Salze von physiologisch akzeptablen Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure oder Salze von organischen Säuren wie Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure. Essigsäure. Trifluoressigsäure, Ameisensäure, Zitronensäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Salicylsäure. Verbindungen der Formel (II) können solvatisiert, insbesondere hydratisiert sein. Die Hydra-15 tisierung kann z.B. während des Herstellungsverfahrens oder als Folge der hygroskopischen Natur der anfänglich wasserfreien Verbindungen der Formel (II) auftreten. Wenn die Verbindungen der Formel (II) asymmetrische C-Atome 20 enthalten, können sie entweder als Diastereomeren-Gemische, Gemische von Enantiomeren oder als optisch reine Verbindungen vorliegen.

Die pharmazeutischen Zusämmensetzungen gemäß der 25 vorliegenden Erfindung enthalten mindestens eine Verbindung der Formel (II) als Wirkstoff und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvantien.

Die Pro-Drugs, die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden
30 Erfindung sind, bestehen aus einer Verbindung der Formel
(II) und mindestens einer pharmakologisch akzeptablen
Schutzgruppe, die unter physiologischen Bedingungen
abgespalten wird, z.B. einer Alkoxy-, Aralkyloxy-, Acyl-

oder Acyloxy-Gruppe, wie z.B. einer Ethoxy-, Benzyloxy-, Acetyl- oder Acetyloxy-Gruppe. Des weiteren umfasst die vorliegende Erfindung Konjugate, die mindestens eine Verbindung der Formel (II) und einen Antikörper wie z.B. Oligosaccharide, monoklonale Antikörper, Lectine, PSA (Prostata spezifisches Antigen) oder péptidische Vektoren sowie gegebenenfalls einen Linker enthalten. Der Ausdruck Linker bezieht sich auf eine Gruppe, die dazu geeignet ist, Moleküle mit dem Antikörper zu verbinden. Ein Linker kann eine Alkyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylgruppe sein.

Die therapeutische Verwendung der Verbindungen der Formel
15 (II), ihrer pharmakologisch akzeptablen Salze bzw.
Solvate und Hydrate sowie Formulierungen und
pharmazeutischen Zusammensetzungen liegt ebenfalls im
Rahmen der vorliegenden Erfindung.

Auch die Verwendung dieser Wirkstoffe zur Herstellung von 20 Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Des weiteren sind die vorliegenden Verbindungen bei der Vorbeugung und/oder Behandlung von rheumatoider Arthritis, entzündlichen 25 Erkrankungen, Immunologisch bedingten Krankheiten (z. B. Diabetes Typ 1), Autoimmunkrankheiten sowie weiteren Tumorerkrankungen von großem Interesse. Im allgemeinen werden Verbindungen der Formel (II) unter Anwendung der bekannten und akzeptablen Modi, entweder einzeln oder in Kombination mit einem beliebigen anderen therapeutischen 30 verabreicht. therapeutisch · nützlichen Mittel Solche Mittel können auf einem der folgenden Wege verabreicht werden: oral, z.B. als Dragees, überzogene Tabletten,

Pillen. Halbfeststoffe, weiche oder harte Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen; parenteral, z.B. als injizierbare Lösung; rektal als Suppositorien; durch Inhalation, z.B. als Pulverformulierung oder Spray, transdermal oder intranasal. Zur Herstellung solcher Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, überzogenen Tabletten, Dragees und harten Gelatinekapseln kann das therapeutisch verwendbare Produkt mit. pharmakologisch inerten, anorganischen oder organischen Arzneimittelträgersubstanzen vermischt werden. z.B. mit t Sucrose, Glucose, Gelatine, Malz, Silicagel, Stärke oder Derivaten derselben, Talkum, Stearinsäure oder ihren Salzen, Trockenmagermilch und dgl. Herstellung von weichen Kapseln kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett, Polyole einsetzen. Zur Herstellung von flüssigen Lösungen und Sirups kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. Wasser, Alkohole, wäßrige Salzlösung, wäßrige Dextrose, Polyole, Glycerin, pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle verwenden. Für Suppositorien kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum. tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett und Polyole verwenden. Für Aerosol-Formulierungen kann man komprimierte Gase, die für diesen Zweck geeignet sind, wie z.B. Sauerstoff, Stickstoff. Edelgase und Kohlendioxid einsetzen. Die pharmazeutisch verwendbaren Mittel können Zusatzstoffe zur Konservierung, Stabilisierung, auch

Süßstoffe.

satzstoffe und Antioxidantien enthalten.

Veränderung des osmotischen Drucks, Puffer, Umhüllungszu-

Aromastoffe,

Salze

15

Emulgatoren,

Kombinationen mit anderen therapeutischen Mitteln können weitere Wirkstoffe beinhalten, die gewöhnlich zur Behandlung von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

5

### Beispiele

10

## Synthese von N-Methyl- $\beta$ -R,S-valin (1)

33.8g Isobutyraldehyd (0.47mo1) werden in 200ml Ethanol gelöst. Dann werden 58.8ml (0.47mo1) einer 8M Methylamin-Lösung in Ethanol langsam zugetropft unter Eiskühlung. Anschließend werden 50ml THF zugegeben und diese Mischung 1h am Rückfluß erhitzt. Danach wird 48.91g (0.47mo1) Malonsäure in kleinen Portionen zugegeben und weitere 5h am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird der entstandene Niederschlag abfiltriert, mit THF gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 50.34g N-Methyl- $\beta$ -R,S-valin. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 145.2; gefunden: m/z (M+H) $^+$  = 146.1.

### Synthese von N-Methyl-\beta-R,S-valinol (2)

15

Zu einer Lösung von 150ml 1M Lithiumaluminiumhydrid in THF (0.15mol) werden zunächst 135ml absolutes THF und 14.5g (0.1mol) N-Methyl-β-R,S-valin in kleinen Portionen unter Eiskühlung gegeben. Diese Mischung wird dann 4h am Rückfluß gekocht. Anschließend wird noch über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird hydrolisiert mit 4ml 12%iger KOH-Lösung und 4ml Wasser. Der entstandene Feststoff wird abfiltriert und zweimal mit je 80ml THF am Rotationsverdampfer ausgekocht. Die Filtrate werden vereint und zur Trockne einrotiert. Das erhaltene Öl wird mittels Destillation fraktioniert (Kp.: 0.5mbar). Ausbeute: 8.28a N-Methyl- $\beta$ -R, S-valinol. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht gefunden:  $m/z (M+H)^+ = 132.2$ ,

# Synthese von N-Methyl- $\beta$ -R,S-valinolyl-tert.-butyldiphenyl-silylether (3)

2g N-Methyl- $\beta$ -R,S-valinol (15.24mmol) werden in 20ml 20 absolutem Dichlormethan gelöst zusammen mit 465.5mg Dimethylaminopyridin (3.81mmol) und 2.66ml Triethylamin (19.05mmol). Anschließend werden 4.61ml Butyldiphenylsilylchlorid (18mmol) zugegeben und diese Mischung über Nacht gerührt. Nun werden 20ml Wasser und 25 20ml Dichlormethan zugegeben und die Phasen getrennt. Die wässrige Phase wird noch zweimal mit Dichlormethan extrahiert und die vereinten organischen Extrakte über Natriumsulfat getrocknet Das Trockenmittel wird abfiltriert und das Lösungsmittel abgezogen. Rückstand wird mittels Säulenchromatographie gereinigt 30 (Eluent: Ethylacetat/Ethanol = 8:2). Ausbeute: 3.94g N-Methyl- $\beta$ -R,S-valinolyl-tert.butyldiphenylsilylether.

Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 369.6; qefunden: m/z (M+H) + = 370.5.

Darstellung des Dipeptids (R)-N-Boc-HomoFro-(S,S)-Ile-OBz1 (4)

Zu einer Lösung von 5g (R)-N-Boc-Homoprolin (21.81mmol) in 40ml trockenem DMF werden 7g 2-(1H-Benzotriazol-1-vl)-1,1,3,3-tetramethyluronium Tetrafluoroborat 10 (21.81mmol) sowie 2.4ml N-Methylmorpholin (21.81mmol) gegeben. Nach 10 Minuten werden 7.21g (S,S)-H-Ile-OBz1 Tosylat (18.32mmol) und 2ml N-Methylmorpholin (18.32mmol) zugesetzt. Diese Mischung wird über Nacht bei 15 Raumtemperatur gerührt und dann 40ml Essigester zugegeben. Die organische Phase wird nun mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung extrahiert. Die wässrige Phase wird noch zweimal mit Essigester extrahiert. Die

vereinten organischen Extrakte werden mit gesättigter NaC1-Lösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Zum Schluß wird das Lösungsmittel abgezogen, wobei das Produkt rein anfällt. Ausbeute 5.54g (R)-N-Boc-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 432.6; gefunden: m/z (M+H)<sup>+</sup> = 433.6.

### Boc-Abspaltung von (R)-N-Boc-HomoPro-(S,S)-Ile-OBz1 (5)

(R)-N-Boc-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl wird in 60ml

wasserfreiem THF gelöst und unter Eiskühlung 120ml 4M HCl

in Dioxan zugesetzt. Man läßt die Mischung auf
Raumtemperatur kommen und rührt noch weitere 5h. Das
Lösungsmittel wird evaporiert und das erhaltene
Rohprodukt direkt weiterverarbeitet. Ausbeute: 4.1g (R)
H-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl. Massenspektrometrie: Gesuchtes
Molekulargewicht 332.5; gefunden: m/z (M+H)\* = 333.6.

### Reduktive Aminierung von (R)-H-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl (6)

4.1g (R)-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl (12.3mmol) werden in 20ml Methanol gelöst und mit 10ml 37%iger Formalinlösung 20 (123mmol) versetzt. Mit Essigsäure wird pH eingestellt und 1.932g Natriumcyanoborhydrid (30.75mmol) portionsweise zugesetzt. Es wird 16h bei Raumtemperatur gerührt und dann die Reaktion mit konz. HCl angesäuert. 25 Das Lösungsmittel wird abgezogen und Wasser zugesetzt. Mit festem NaOH wird pH 12 eingestellt und dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und anschließend das. Lösungsmittel abgezogen. Das resultierende Öl 30 Säulenchromatographie gereinigt (Eluent: Ethylacetat : n-Heptan = 1:1). Ausbeute: 3.9g (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl. Massenspektrometrie:

Gesuchtes Molekulargewicht 346.5; gefunden: m/z  $(M+H)^+ = 347.4$ .

(11.26mmol)

### Hydrierung von (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl (7)

5 3.9g (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OBzl

werden in 30ml Methanol gelöst und 1,2g Pd (10% auf C) zugesetzt. Die Mischung wird zunächst mit Stickstoff gespült und anschließend 10 Minuten Wasserstoff durch die Suspension geleitet. Es wird noch weitere 2h unter Wasserstoff gerührt (Wasserstoffballons) und dann der Katalysator über Celite abfiltriert, welches zweimal mit Methanol nachgewaschen wird. Nach der Evaporation des Lösungsmittels wird ein Ö1 erhalten, das Lyophilisation ein weißes Pulver ergibt. Ausbeute: 2.7g (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OH. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 256.4; gefunden: m/z (M+H) + = 257.4.

20

Kupplung von (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OH mit N-Methyl-B-R,S-valinolyl-tert.butyldiphenylsilylether (8)

3.522g (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OH (13.74mmol) werden 15ml absolutem DMF aelöst und 2.104q Hydoxybenzotriazol (13.74mmol) sowie 2.151ml Diisopropylcarbodiimid (13.74mmol) zugesetzt. Nach 15minütigem Rühren werden 4.232g N-Methyl-β-R,S-valinolyltert.butyldiphenylsilylether (11.45mmol) zugegeben und die Mischung 16h bei Raumtemperatur gerührt. Der ausgefallene Diisopropylharnstoff wird abfiltriert und dann die Lösung zur Trockne einrotiert. Rückstand wird in Dichlormethan aufgenommen und restlicher abfiltriert. Die Dichlormethan-Lösung wird gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung ausgeschüttelt und anschließend über Natriumsulfat getrocknet. Trockenmittel wird abgetrennt und und das Lösungsmittel 15 abgezogen. Der Rückstand wird mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure Wasser+0.5% Essigsaure). Ausbeute: 3.91g. Massenspektrometrie: Molekulargewicht 608.0; gefunden:  $m/z (M+H)^+ = 609.0$ .

20

einrotiert. Das

# Abspaltung der tert.Butyldiphenylsilyl-Schutzgruppe von (8) (9)

3.91g (8) (6.43mmol) werden in 30ml Tetrahydrofuran abs. œlöst. Dann werden tropfenweise Tetrabutylammoniumfluorid-Lösung (1M in THF) (7.72 mmol)zugegeben und 2h bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird 8m1. Wasser hydrolisiert und Tetrahydrofuran abrotiert. Die Lösung wird neutralisiert und fünfmal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinten organischen 30 Extrakte werden noch zweimal mit gesättigter NaC1-Lösung ausgeschüttelt und über Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Abtrennen des Trockenmittels wird zur Trockne

Rohprodukt

wird

dann

direkt.

weiterverarbeitet. Ausbeute wurde nicht bestimmt, da sich noch Diphenyltert.butylsilanol im Gemisch befindet. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 369.6; gefunden: m/z (M+H) $^{+}$  = 370.5.

Swern-Oxidation von (9) zu (10)

5

368.5.

0.665ml Oxalylchlorid (7.75mmol) werden einem 250ml-Kolben unter Stickstoff in 25ml absolutem Dichlormethan gelöst und auf -70°C runtergekühlt. Dann werden langsam 1.188ml Dimethylsulfoxid (16.73mmol) in 5ml Dichlormethan zugetropft (Temperatur nicht über -60°C) und noch weitere 30 Minuten bei tiefer Temperatur gerührt. Anschließend wird eine Lösung (6ml) von (9) (6.43mmol) Dichlormethan zugetropft (Temperatur nicht über -60°C). Es wird nochmals 30 Minuten gerührt und bei tiefer Temperatur 4.459ml Triethylamin (32.17mmol) zugegeben. Sobald die Mischung Raumtemperatur erreicht hat, werden 15ml Wasser zugegeben und noch weitere 10 Minuten gerührt. Die Phasen werden getrennt und die wässrige Phase noch zweimal mit Dichlormethan extrahiert. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird zur Trockne einrotiert. Das erhaltene Rohprodukt wurde im nächsten Schritt weiterverarbeitet, Ausbeute konnte deshalb nicht bestimmt werden. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 367.6; gefunden: m/z (M+H) + =

### Thiazolsynthese (11)

0.695ml Methylamin-Lösung (33% in Ethanol) (7.72mmol) werden zu (10) in 20ml absolutem Methanol gegeben und 1h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 3-Dimethylamino-2-isocyano-acrylsäuremethylester (6.43mmol) und 0.457ml Thioessigsäure (6.43mmol) zugegeben und 16h bei Raumtemperatur gerührt. Lösungsmittel wird dann abgezogen und der Rückstand 10 mittels praparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsaure). Ausbeute: 1.294g. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 565.8; gefunden: m/z (M+H) + = 15 566.7.

### Verseifung von (11) zu (12)

1.294g (11) (2.29mmol) werden in 20ml Tetrahydrofuran gelöst und 220mg LiOH (9.16mmol) in 20ml Wasser zugegeben. Diese Mischung wird 16h bei Raumtemperatur 5 gerührt und dann mit 2N HCl neutralisiert. Anschließend wird das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand mittels präparativer HPLC von LiCl befreit (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 1.14g. 0 Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 551.8; gefunden: m/z (M+H)\* = 552.7.

## Kupplung von (12) mit α-Aminodiphenylmethan (13)

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst 5 und 18.6mg 6-Chlorhydroxybenzotriazol (0.11mmol) sowie Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und dann 0.062ml α-Aminodiphenylmethan zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methano1+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 35mc. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 717.0; gefunden:  $m/z (M+H)^+ = 718.1$ .

# Kupplung von (12) mit 3,3-Diphenylpropylamin (14)

10

15

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 18.6mg 6-Chlorhydroxybenzotriazol (0.11mmol) sowie 0.014ml Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt 20 าเทส dann 76mg 3,3-Diphenylpropylamin zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels

präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 31mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 745.0; gefunden: m/z (M+H)\* = 746.1.

5

15

Kupplung von (12) mit S-Phenylalanintert.butylester (15)
49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst
und 18.6mg 6-Chlorhydroxybenzotriazol (0.11mmol) sowie
0.014ml Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben.
Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt
und dann 24.3mg S-Phenylalanintert.butylester (0.11mmol)
zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt,
die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels
präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase,
Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure).
Ausbeute: 26mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes
Molekulargewicht 755.0; gefunden: m/z (M+H)\* = 756.2.

# Kupplung von (12) mit S-Tyrosin-O-tert.-butylether-tert.20 butylester (16)

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 18.6mg 6-Chlorhydroxybenzotriazol (0.11mmol) sowie 0.014ml Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt 25 und dann . 32.3mg S-Tyrosin-Otert.butylethertert.butylester (0.11mmol) zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Methanol+0.5%Essigsäure Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 28mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 827.1; gefunden: m/z (M+H)<sup>+</sup> = 828.0.

### Entschützung von (15) zu (17)

26mg (15) (0.034mmol) werden in 2ml absolutem Dichlormethan gelöst und dann 2ml Trifluoressigsäure zugegeben. Diese Mischung wird 1h bei Raumtemperatur gerührt und dann unter Zusatz von n-Heptan zur Trockne einrotiert. Produkt fällt rein an. Ausbeute: 20mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 698.9; gefunden: m/z (M+H)\* = 699.5.

### 10 Entschützung von (16) zu (18)

15

25

28mg (16) (0.034mmol) werden in 2ml absolutem Dichlormethan gelöst und dann 2ml Trifluoressigsäure zugegeben. Diese Mischung wird 1h bei Raumtemperatur gerührt und dann unter Zusatz von n-Heptan zur Trockne einrotiert. Produkt fällt rein an Ausbeute: 18mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 714.9; gefunden: m/z (M+H) $^*=715.6$ .

## Kupplung von Benzyloxycarbonyl-S-phenylalaninol mit Bromessigsäure-tert.-butyl-ester (19)

1.141g Benzyloxycarbonyl-S-phenylalaninol (4mmol) werden mit 160mg Natriumhydrid-Dispersion (60%ig in Mineralöl) in 20ml absolutem THF umgesetzt. Nach Wasserstoffentwicklung werden 1.182ml Bromessigsäuretert.-butylester (8mmol) zugegeben und 48h bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird zur Trockne einrotiert und das Produkt mittels präparativer HPLC gereinigt. (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser +0.5% Essigsäure).

30 Ausbeute: 805mg,
Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht

massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 399.5 gefunden: m/z (M+H) $^+$  = 400.3.

# Abspaltung der Benzyloxycarbonyl-Schutzgruppe von (19) (20)

805mg (19) (2.02mmol) werden in 15ml Methanol unter 5 Inertgas gelöst und 800mg Palladium auf Aktivkohle (10%) zugestzt. Kolben wird mit einem Septum verschlossen und mit zwei Wasserstoffballons verknüpft. Es wird 16h bei Raumtemperatur gerührt und danach der Katalysator über Celite abfiltriert und mehrmals mit nachgewaschen, Zum Schluß wird das Lösungsmittel abgezogen. Ausbeute: 482mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 265.4; gefunden: m/z (M+H)<sup>+</sup> = 266.3.

### 15 Kupplung von (12) mit (20) (21)

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 16.8mg Hydroxybenzotriazol Hydrat (0.11mmol) sowie 0.014ml Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt

- 20 und dann 29.2mg (20) (0.11mmol) zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerthrt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure).
- 25 Ausbeute: 22mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 799.1; gefunden: m/z (M+H)\* = 800.2.

### Entschützung von (21) zu (22)

22mg (21) (0.028mmol) werden in 2ml absolutem

0 Dichlormethan gelöst und dann 2ml Trifluoressigsäure

zugegeben. Diese Mischung wird 1h bei Raumtemperatur

gerührt und dann unter Zusatz von n-Heptan zur Trockne

einrotiert. Produkt fällt rein an. Ausbeute: 16mg.

Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 757.0; gefunden: m/z (M+H) $^+$  = 758.2.

### Kupplung von (12) mit Methylamin (23)

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 18.6mg 6-Chlorhydroxybenzotriazol (0.11mmol) Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und dann 0.22ml Methylamin-Lösung (2M in THF) (0.44mmol) zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 14mc. Massenspektrometrie: Molekulargewicht 564.8; gefunden: m/z (M+H) = 565.7. 15

Kupplung von (12) mit R-Phenylalanintert.butylester (24)

49.5mg (12) (0.09mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 16.8mg Hydroxybenzotriazol (0.11mmol) sowie 0.014ml 20 Diisopropylcarbodiimid (0.11mmol) zugegeben. Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und 24.3mg R-Phenylalanintert.butylester (0.11mmol) zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, 25 Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). Ausbeute: 23mg. Massenspektrometrie: Molekulargewicht 755.0; gefunden: m/z (M+H) + = 756.2.

#### 30 Entschützung von (24) zu (25)

23mg (24) (0.03mmol) werden in 2ml absolutem Dichlormethan gelöst und dann 2ml Trifluoressigsäure zugegeben. Diese Mischung wird 1h bei Raumtemperatur gerührt und dann unter Zusatz von n-Heptan zur Trockne einrotiert. Produkt fällt rein an. Ausbeute: 18mg.
Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 698.9; gefunden: m/z (M+H) + 699.5.

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c}$$

### Synthese von N-Formyl-S-valinol (26)

10g S-Valinol (97mmol) werden in 50ml Ethylformiat gelöst
10 und 1h am Rückfluß gekocht. Das Lösungsmittel wird
abrotiert und der Rückstand im Vakuum destilliert (Kp.:
153°C bei 0.5mbar). Ausbeute: 8.4g. Massenspektrometrie:
Gesuchtes Molekulargewicht 131.2; gefunden: m/z (M+H)\* =
132.3.

## Synthese von N-Methyl-S-valinol (27)

20

25

8.4g N-Formyl-S-valinol (64mmol) werden in 40 ml absolutem Tetrahydrofuran gelöst und tropfenweise zu einem Gemisch aus 5.7g Lithiumaluminiumhydrid (150mmol) in 200ml absolutem Tetrahydrofuran gegeben. Diese Mischung wird nun 16h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden portionsweise 30g Natriumsulfat Decahydrat und 18ml Wasser zugesetzt und für weitere 3h bei Raumtemperatur gerührt. Der Feststoff wird nun abfiltriert und das Filtrat zur Trockne einrotiert. Der

resultierende Rückstand wird im Vakuum fraktioniert (Kp.:  $93^{\circ}$ C bei 54mbar). Ausbeute: 3.7g. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 117.2 gefunden: m/z (M+H) $^{+}$  = 118.1.

Synthese von N-Methyl-S-valinolyl-tert.butyldiphenylether (28)

1.64g N-Methyl-S-valinol (14mmol) werden in 10ml absolutem Dichlormethan gelöst 427ma und Dimethylaminopyridin (3.5mmol) sowie 2.44ml Triethylamin Anschließend werden (17.5mmol) zugegeben. tert.Butyldiphenylsilylchlorid zugesetzt und 16h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden jeweils 10ml Wasser und Tetrahydrofuran zur Mischung gegeben und die Phasen 15 getrennt. Die wässrige Phase wird noch zweimal mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinten organischen Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und danach die Lösung zur Trockne einrotiert. Der Rückstand wird mittels Säulenchromatographie gereinigt Ethylacetat/Ethanol = 8:2). Ausbeute: 3.16g. spektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 355.6 gefunden:  $m/z (M+H)^+ = 366.6.$ 

### Kupplung von (R)-N-Methyl-HomoPro-(S,S)-Ile-OH mit N-5 Methyl-S-valinolyl-tert.butyldiphenylsilylether (29)

1.54g (R)-N-Methyl-HomoPro-(S.S)-Ile-OH (6mmol) werden in 10ml absolutem DMF gelöst und Chlorohydroxybenzotriazol (6mmol) sowie Diisopropylcarbodiimid (6mmol) zugesetzt. Diese Mischung wird 15 Minuten gerührt und dann 2.56g N-Methyl-Svalinolyl-tert.butyldiphenylether (7.2mmol) zugegeben. Es wird 16h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel evaporiert und der Rückstand mittels präparativer HPLC getrennt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure). 15 Ausbeute: 1.06g. Massenspektrometrie:

10

20

### Abspaltung der tert.-Butyldiphenylsilyl-Schutzgruppe von (29) zu (30)

Molekulargewicht 593.9 gefunden: m/z (M+H) + = 594.8.

1.06a (29)(1.79mmol) werden in 10m1 absolutem Tetrahydrofuran gelöst und 2.15ml Tetrabutylammoniumfluorid-Lösung (1M Lösung

Tetrahydrofuran) (2.15mmol) zugetropft. Es wird 16h bei Raumtemperatur gerührt und anschließend mit 3ml Wasser hydrolisiert. Tetrahydrofuran wird abrotiert und der Rückstand fünfmal mit Ethylacetat ausgeschüttelt. Die vereinten organischen Extrakte werden mit NaCl-Lösung ausgeschüttelt und dann über Natriumsulfat getrocknet. Das Trockenmittel wird abfiltriert und das Lösungsmittel evaporiert. Rohausbeute: 1.05g (enthält noch abgespaltene Silylschutzgruppe). Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 355.5 gefunden: m/z (M+H) = 356.5.

In einem 100ml-Kolben unter Stickstoff werden 0.316ml

### Swern-Oxidation von (30) zu (31)

Oxalvlchlorid (1.98mmol) in 3ml wasserfreiem 15 Dichlormethan vorgelegt und auf -70°C abgekühlt. Man tropft dann langsam eine Mischung von Dimethylsulfoxid (4.29mmol) in 0.6ml Dichlormethan zu (Gasentwicklung, Temperatur nicht über -60°C) und rührt dann noch 30 Minuten. Dann tropft man eine Lösung von 587mg (30) (1.65mmol) in 2ml Dichlormethan zu (Temperatur 20 nicht über -60°C). Es wird nochmal 30 Minuten gerührt und Temperatur 1.146ml Triethylamin dann bei tiefer (8.25mmol) zugegeben. Dann läßt man die Mischung zur Raumtemperatur kommen und tropft 10ml Wasser zu und läßt dann noch 10 Minuten rühren. Die Phasen werden dann 25 getrennt und die wässrige Phase noch zweimal mit Dichlormethan ausgeschüttelt. Die vereinten organischen über Natriumsulfat getrocknet. Das Phasen werden Trockenmittel wird abfiltriert und die resultierende zur Trockne einrotiert. Ausbeute: 30 Lösung Massenspektrometrie: Rohprodukt. Molekulargewicht 353.5 gefunden: m/z (M+H)+ = 354.5.

### Thiazolsynthese (32)

636mg (31) (1.15mmol) werden mit 0.173ml Methylamin-Lösung (33% in Ethanol) (1.38mmol) in 3ml absolutem Methanol 1h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend 3-Dimethylamino-2-isocyanowerden 185mg (1.2mmol) 0.086ml acrylsäuremethylester und Thioessigsäure (1.2mmol) zugegeben und 16h bei 10 Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Methanol+0.5%Essigsäure Wasser+0.5% Essigsaure). Massenspektrometrie: Gesuchtes Ausbeute: 150mg. Molekulargewicht 551.8; gefunden:  $m/z (M+H)^+ = 552.7$ .

### Verseifung von (32) zu (33)

20 61g (32) (0.11mmol) werden in 2ml Tetrahydrofuran gelöst und 10.6mg LiOH (0.44mmol) in 2ml Wasser zugegeben. Diese Mischung wird 16h bei Raumtemperatur gerührt und dann mit 2N HCl neutralisiert. Anschließend wird das Lösungsmittel abgezogen und der Rückstand mittels präparativer HPLC von LiCl befreit (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol+0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure).

Ausbeute: 50mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekulargewicht 537.7; gefunden: m/z (M+H)\* = 538.7.

#### Kupplung von (33) mit α-Aminodiphenylmethan (34)

49.5mg (33) (0.093mmol) werden in 3ml absolutem DMF gelöst und 14.2mg Hydroxybenzotriazol (0.093mmol) sowie 0.012ml Diisopropylcarbodiimid (0.093mmol) zugegeben. Diese Mischung wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und dann 0.064ml α-Aminodiphenylmethan (0.372mmol) zugesetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, die Lösung dann filtriert und der Rückstand mittels präparativer HPLC gereinigt (Reversed Phase-C18-Phase, Eluent Methanol +0.5%Essigsäure / Wasser+0.5% Essigsäure).

Ausbeute: 30mg. Massenspektrometrie: Gesuchtes Molekular-20 gewicht 703.0; gefunden: m/z (M+H) $^{+}$  = 704.1.

Die Sauerstoffanaloga der oben beschriebenen Verbindungen können nach folgendem Reaktionsschema hergestellt werden:

### Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel A-X-Y (II), 5 worin

$$X = \begin{bmatrix} R_{1}^{3} & R^{4} & H & O \\ R_{1}^{3} & Q & R^{5} & R^{6} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R_{1}^{3} & R^{4} & H & O \\ R_{2}^{3} & Q & R^{11} & R^{6} & R^{9} & Q & R^{11} \end{bmatrix}$$

$$X = \begin{bmatrix} R_{1}^{3} & R^{9} & Q & R^{11} & R^{9} & Q & R^{11} & R^{9} & Q & R^{11} & R^{11$$

10

und Y eine Gruppe der Formel  $-COR^{12}$ ,  $-CONR^{12}R^{13}$  oder  $-COOR^{12}$ , worin z ein Sauerstoffatom, eine CH<sub>2</sub>-Gruppe oder eine Gruppe der

Formel NR<sup>14</sup> sowie die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup>, R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkyl-cycloalkyl-, Heterocyclo-alkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest, oder zwei der Reste gemeinsam Teil eines Cycloalkyl- oder Heterocycloalkyl-ringsystems sind,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben;

wobei Verbindungen der Formel (I),

worin R' ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, eine Alkenyl,- eine Aryl- oder eine Heteroarylgruppe und R' ein Wasserstoffatom, eine OH- eine Alkyl-, eine Aryl- oder eine Heteroarylgruppe ist, ausgenommen sind.

 Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A die folgende Struktur aufweist:

10

15

5

25

20



3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, wobei z eine  $\text{CH}_2\text{-Gruppe}$  ist.

4. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei X die folgenden Strukturen aufweist:

10

 Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei Y eine Gruppe der Formel-CONR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> ist.

15

- 6. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei  $\mathbb{R}^7$  ein Wasserstoffatom, eine Alkyl-, oder eine Heteroalkylkette ist.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei R<sup>11</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Acetylgruppe ist.

20

 Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 7 und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvanzien enthält.

- 9. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 zur Behandlung von Tumorerkrankungen, immunologisch bedingten Krankheiten, Autoimmunkrankheiten, entzündlichen Erkrankungen und rheumatioder Arthritis.
- 10. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 zur Behandlung von Krebserkrankungen:

10

### Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft Tubulysinderivate mit cytostatischer Wirkung der allgemeinen Formel A-X-Y, worin

$$A = \frac{R^{3} + R^{4}}{N + N} = \frac{1}{N} = \frac{1}$$

$$X = \begin{array}{c} R^{10} \\ R$$

und Y eine Gruppe der Formel  $-COR^{12}$ ,  $-CONR^{12}R^{13}$  oder  $-COOR^{12}$  ist.